PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-083655

(43) Date of publication of application: 30.03.2001

(51)Int.Cl.

GO3C 1/498 G03C 1/76 5/08 GO3C

(21)Application number: 11-255557

(71)Applicant: KONICA CORP

(22) Date of filing:

09.09.1999

(72)Inventor: SOKU MAN HO KIMURA

(54) HEAT DEVELOPABLE PHOTOSENSITIVE MATERIAL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a heat developable photosensitive material for a laser imager having high sensitivity and low fog, excellent in image sharpness and also having good raw stock preservability by incorporating a specified dye into the constituent layer or substrate of a photosensitive material and spectrally sensitizing photosensitive silver halide in the layer with a specified spectral sensitizing dye.

SOLUTION: The constituent layer or substrate of the heat developable photosensitive material contains a dye of formula I and photosensitive silver halide in the layer has been spectrally sensitized with a spectral sensitizing dye of formula II, III or the like. In the formula I, X is S or O, R1. and R2 is a monovalent substituent and (m) and (n) are each 0-4. In the formulae II and III, Y1, Y2 and Y11 are each O, S or the like, L1-L9 and L11-L15 are each methine, R1, R2, R11 and R12 are each an alighatic group, R3, R4, R13 and R14 are each lower alkyl or the like, W1-W4 and W11-W14 are each H, a substituent or the like, X1 and X11 are each an ion required for balancing an electric charge in each molecule, ml is 0 or 1 and n1, n2, n11 and n12 is 0-2.

П

III.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

24.02.2003

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3736223

[Date of registration]

04.11.2005

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001—83655

(P2001-83655A)

(43)公開日 平成13年3月30日(2001.3.30)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	F I			テーマコード(参考)
G03C	1/498	503	G 0 3 C	1/498	503	2H123
		501			501	
	1/76	3 5 1		1/76	351	
	5/08	3 5 1		5/08	351	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全32頁)

(21)出願番号 特願平11-255557

(22)出願日 平成11年9月9日(1999.9.9)

(71)出顧人 000001270

コニカ株式会社

東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

(72)発明者 ソク マン ホー キムラ

東京都日野市さくら町1番地コニカ株式会

社内

Fターム(参考) 2H123 AB00 AB03 AB18 AB23 BA64

BB00 BB20 BB23 CA00 CA05

CA16 CA22 CB00 CB03

(54) 【発明の名称】 熱現像感光材料

(57)【要約】

【課題】 本発明の目的は高感度でかぶりが低くく、画像の鮮鋭性が優れ、感材の生保存性が良好なレーザーイメージャー用熱現像感光材料、及び高い硬調性を有し、高感度でかぶりが低く、生保存性の良好なイメージセッター出力フィルム用熱現像感光材料を提供することにある。

【解決手段】 支持体上に有機銀塩、バインダー、感光性ハロゲン化銀を含有する少なくとも1層を有する熱現像感光材料において、該熱現像感光材料を構成する層又は支持体が下記一般式(1)で表される染料の少なくとも1種を含有し、かつ、感光性ハロゲン化銀が下記一般式(2a)~(2d)から選ばれた分光増感色素の少なくとも1種により増感されたことを特徴とする熱現像感光材料。

【化1】

$$(R_{12}OS)_{a11} \xrightarrow{W_{12}} (X_{11})_{k11} = L_{12} - L_{12} = L_{44} - L_{14} = \frac{3}{9} (SOR_{14})_{a12}$$

$$W_{12} \xrightarrow{R_{11}} (X_{11})_{k11} = L_{12} - L_{13} = L_{44} - L_{14} = \frac{3}{9} (SOR_{14})_{a12}$$

【化3】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上に有機銀塩、バインダー、感光性ハロゲン化銀を含有する少なくとも1層を有する熱現像感光材料において、該熱現像感光材料を構成する層又は支持体が下記一般式(1)で表される染料の少なくと*
-般式(1)

1

*も1種を含有し、かつ、感光性ハロゲン化銀が下記一般式(2a)~(2d)から選ばれた分光増感色素の少なくとも1種により増感されたことを特徴とする熱現像感光材料。

【化1】

(一般式(1)において、Xは硫黄原子又は酸素原子を ※1、2、3又は4を表す。)
 表し、R₁、R₂は1価の置換基を表し、m、nは0、 ※ 【化2】
 一般式(2a)

$$(R_3OS)_{n1} = L_1 = L_2 - L_3 = L_4 - L_5 = L_6 - (L_7 = L_6)_{m1} L_9 = V_2 - V_3 - (SOR_4)_{n2}$$

$$(X_1)_{k1} = V_2 - V_3 - V_4 - V_5 - V_6 - (V_7 - V_6)_{m1} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m2} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m1} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m1} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m2} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m2} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m3} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m2} + V_9 - (V_7 - V_6)_{m3} + V_9 - (V_7 - V_7)_{m3} + V_9$$

一般式(2b)

$$(R_{13}OS) \xrightarrow[N_{12}]{Y_{11}} \underbrace{L_{11} = L_{12} - L_{13} = L_{14} - L_{15}}_{N_{12}} \underbrace{L_{11} = L_{12} - L_{13} = L_{14} - L_{15}}_{N_{13}} \underbrace{R_{12}}_{N_{14}} \underbrace{(X_{11})_{k11}}_{W_{13}} \underbrace{(X_{11})_{k11}}_{W_{14}} \underbrace{(X_{11})_{k11}}_{W_{$$

【化3】 一般式(2c)

一般式(2d)

(一般式 (2 a)、 (2 b)、 (2 c) 及び (2 d) において、 Y_1 、 Y_2 及び Y_{11} は、各々、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、または-CH=CH-基を表し、 L_1 ~ L_9 、 L_{11} ~ L_{15} は各々、メチン基を表す。 R_1 、 R_2 、 R_1 及び R_{12} は各々、脂肪族基を表す。 R_3 、

R₄、R₁₃ 及びR₁₄ は各々、低級アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アリール基、又は複素環基を表す。W₁、W₂、W₃、W₄、W₁₁、W₁₂、W₁₃ 及びW₁₄ は各々、水素原子、置換基、或いは 50 W₁ とW₂、W₃ とW₄、W₁₁ とW₁₂、W₁₃ とW₁₄ の間で結

20

30

40

【請求項2】 請求項1に記載の熱現像感光材料を赤外レーザーで露光することを特徴とする画像形成方法。

【請求項3】 露光面と走査レーザー光のなす角度が実質的に垂直になることがないレーザー走査露光機で露光することを特徴とする請求項2に記載の画像形成方法。

【請求項4】 走査レーザー光が縦マルチであるレーザー走査露光機で露光することを特徴とする請求項2に記載の画像形成方法。

【請求項5】 請求項1に記載の熱現像感光材料を80 ℃以上200℃以下の温度で加熱する事により現像する 事を特徴とする画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は熱現像感光材料に関し、詳しくは、銀色調がよく、画像鮮鋭性の良好な、保存性の劣化がなく、残色ステインが少ない、カブリが低減された、感度低下、生保存性の改良された熱現像感光材料に関する。

[0002]

【従来の技術】写真感光材料において、露光時に、入射光がハロゲン化銀、その他の添加剤、あるいは層の界面によって反射、屈折し、これによって像がぼやけ、鮮鋭性が劣化することが知られている。これを防ぐためにいわゆるアンチハレーション(AH)染料やアンチイラジエーション(AI)染料が広く用いられてきた。

【0003】従来、AH、AI染料に要求される性能は、所望の波長の光を吸収すること、ハロゲン化銀乳剤に不要な影響を与えないこと、処理時に完全に脱色するか、流出することで、処理後の感光材料に着色を残さないこと等であった。

【0004】又、近年の処理の迅速化やドライ化の傾向により、医療用レーザーイメージャー用、あるいは硬調化剤を含有し、600~800nmに発振波長を有する印刷用イメージセッターの出力用として熱現像感光材料を用いた、処理に水を全く用いないドライ処理のシステムが用いられてきている。それに伴い従来の感光材料における残色と異なり処理後に染料由来の着色が残るいわゆる残色ステインの問題が大きくなり、その改良が強く求められていた。

【0005】熱現像感光材料は、例えば米国特許第3,

152, 904号、3, 457, 075号、及びD. モ ーガン(Morgan)とB. シェリー(Shely) による「熱によって処理される銀システム(Therm ally Processed Silver Sys tems)」(イメージング・プロセッシーズ・アンド ·マテリアルズ (Imaging Processes and Materials) Neblette 第8版、スタージ(Sturge)、V.ウォールワー ス (Walworth)、A. シェップ (Shepp) 編集、第2頁、1969年)に開示されており、有機銀 塩、触媒活性量の光触媒(例えばハロゲン化銀)、及び 還元剤を通常(有機)バインダーマトリックス中に分散 した状態で含有しており、露光後高温(例えば、80℃ 以上)に加熱した場合に還元可能な銀源(酸化剤として 機能する)と還元剤との間の酸化還元反応を通じて銀を 生成するもので、この酸化還元反応は露光により発生し た潜像の触媒作用によって促進されるため露光に対応し 画像の形成がなされるというものである。

【0006】これらは処理に水を全く用いないため染料の処理液中への流出が全く期待できないために、色素や 染料等の残色による可視領域の吸収が問題となり、その 改良がまたれていた。

【0007】赤外線を吸収できるAI、AH染料の代表例は有機染料であり、これまで感光材料中に用いるAI、AH染料には多くの化合物が提案されてきた。その中でも特に多く用いられるのはシアニン染料、オキソノール染料であるが、何れも可視部の吸収が大きく、分解物が黄色の吸収をもつことから残色ステインの点では不十分であり、化合物が比較的不安定で分解しやすい他、コストが高いという欠点も有していた。

【0008】スクアリリウム染料は構造によっては赤外吸収を有することが知られており、例えば、これらの染料は、特開平10-36695号、特開平10-104779号、特開平10-158253号等に知られている。また、特表平2-216140号、特開平10-24654号等明細書には赤外スクアリリウム染料をAI、AH染料として熱現像感光材料、ハロゲン化銀感光材料に用いることが提案されている。しかしながら、特開平10-24654号明細書等に記載の染料は分光吸収特性が好ましくなく、可視部に吸収を有しているために、感光材料が着色してしまうという欠点がある。これらは、固体微粒子分散物にしても可視部の吸収が大きく、満足できる性能を発揮するには至っていない。

【0009】これらの欠点を改良した、鮮鋭性の劣化を防止することのできる熱現像感光材料により有利に用いることのできるスクアリリウム染料が、米国特許第4,508,811号、特願平11-70309号、特願平10-169729号に開示されている。これらのうち特にチオピリリウム核を有するスクアリリウム染料及び50ピリリウム核を有するスクアリリウム染料、又スクアリ

リウム染料に類似したチオピリリウムクロコニウム染 料、又はピリリウムクロコニウム染料は前述の可視部に おける吸収が少なく、AH、AI染料として好ましい性 質を有している。

【0010】しかしながらこれらのスクアリリウム染料 やクロコニウム染料をAH、AI染料として、熱現像感 光材料に適用した場合にも、又、特に従来知られている 赤外増感色素と組み合わせた場合に減感やかぶりの上 昇、保存性の劣化を引き起こすことが知られており、こ の解決が重要であった。

【0011】我々はこれらのスクアリリウム染料と組み 合わせて用いる赤外増感色素の種類を検討することによ って、即ち特定の構造を有する赤外分光増感色素を用い ることによって、低かぶりで高感度な熱現像感光材料が 得られることを見出したものであり、又それと同時に熱 現像感光材料の保存性の劣化も改良することができた。

[0012]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は高感度* -般式(1)

*でかぶりが低く、画像の鮮鋭性が優れ、感材の生保存性 が良好なレーザーイメージャー用熱現像感光材料、及び 高い硬調性を有し、高感度でかぶりが低く、生保存性の 良好なイメージセッター出力フィルム用熱現像感光材料 を提供することにある。

[0013]

【課題を解決するための手段】上記課題は下記手段によ り達成された。

【0014】1. 支持体上に有機銀塩、バインダー、感 10 光性ハロゲン化銀を含有する少なくとも1層を有する熱 現像感光材料において、該熱現像感光材料を構成する層 又は支持体が下記一般式(1)で表される染料の少なく とも1種を含有し、かつ、感光性ハロゲン化銀が下記一 般式(2a)~(2d)から選ばれた分光増感色素の少 なくとも1種により増感されたことを特徴とする熱現像 感光材料。

[0015]

【化4】

【0016】(一般式(1)において、Xは硫黄原子又 **%** [0017] は酸素原子を表し、R1、R2は1価の置換基を表し、 【化5】

m、nは0、1、2、3又は4を表す。)

一般式(2a)

$$(R_3OS)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_3OS)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_1)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_1)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_1)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_1)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_2)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_2)_{\substack{11 \\ N_2}} (R_3OR_4)_{\substack{11 \\ N_2}} (R_3OR_4)_{\substack{11 \\ N_1}} (R_3OR_$$

×

一般式(2b)

[0018]

【化6】

$$(R_{3}S) \xrightarrow[N_{1}]{I_{1}} V_{1} = L_{2} - L_{3} = L_{4} - L_{5} = L_{6} - (L_{7} = L_{6}) \xrightarrow[M_{1}]{I_{2}} V_{1} = V_{1} - V_{1} = V_{2} - V_{3} = V_{4} - V_{5} = V_{6} - (L_{7} = L_{6}) \xrightarrow[M_{1}]{I_{2}} V_{1} = V_{1} + V_{2} = V_{2} = V_{1} + V_{2} = V_{1} + V_{2} = V_{1} + V_{2} = V_$$

一般式(2d)

20

【0019】(一般式(2a)、(2b)、(2c)及 び(2d)において、Y1、Y2及びY11は、各々、酸素 原子、硫黄原子、セレン原子、または-CH=CH-基 を表し、L1~L9、L11~L15 は各々、メチン基を表 す。R₁、R₂、R₁₁ 及びR₁₂ は各々、脂肪族基を表す。 R₃、R₄、R₁₃ 及びR₁₄ は各々、低級アルキル基、シク ロアルキル基、アルケニル基、アラルキル基、アリール 基、又は複素環基を表す。W₁、W₂、W₃、W₄、W₁₁、 W₁₂、W₁₃ 及びW₁₄ は各々、水素原子、置換基、或いは W₁とW₂、W₃とW₄、W₁₁とW₁₂、W₁₃とW₁₄の間で結 合して縮合環を形成するのに必要な非金属原子群を表 す。或いはR₃とW₁、R₃とW₂、R₁₃とW₁₁、R₁₃とW 12 、R4とW3、R4とW4、R14とW13 、R14とW14の間 で結合して5員、6員の縮合環を形成するのに必要な非 金属原子群を表す。X1及びX11は各々、分子内の電荷 を相殺するに必要なイオンを表し、k1及びk11は各 々、分子内の電荷を相殺するに必要なイオンの数を表 す。m1は0又は1を表す。n1、n2、n11及びn 12は各々、0、1又は2を表す。但し、n1とn2及 び n 1 1 と n 1 2 は同時に 0 とはならない。) 2. 前記 1に記載の熱現像感光材料を赤外レーザーで露光するこ とを特徴とする画像形成方法。

【0020】3. 露光面と走査レーザー光のなす角度が 実質的に垂直になることがないレーザー走査露光機で露 光することを特徴とする前記2に記載の画像形成方法。 【0021】4. 走査レーザー光が縦マルチであるレー

ザー走査露光機で露光することを特徴とする前記2に記 載の画像形成方法。

【0022】5. 前記1に記載の熱現像感光材料を80 ℃以上200℃以下の温度で加熱する事により現像する 事を特徴とする画像形成方法。

【0023】以下本発明を詳説する。

【0024】前記の通り、上記の一般式(1)で表され るスクアリリウム染料やクロコニウム染料をAH、AI

れている赤外増感色素と組み合わせもちいた場合、減感 やかぶりの上昇し、保存性の劣化が生じる。これらの問 題は、熱現像感光材料に分光増感色素として用いるシア ニン色素や、メロシアニン色素の種類より変化すること がわかり、スクアリリウム染料の存在がこれらの色素の 吸着性に影響を与えていることが考えられるため、我々 はこれらのスクアリリウム染料と組み合わせて用いる赤 外増感色素の種類について種々検討を行った。その結 果、上記スクアリリウム染料により吸着性の影響を受け にくい赤外分光増感色素を用いることで、赤外分光増感 色素のハロゲン化銀への吸着を改善し、ハロゲン化銀粒 子の化学増感及び分光増感をコントロールし、それによ り安定な感光核を作る事ができ、上記問題が解決出来る ことを本発明者は見出した。

【0025】即ち、一般式(1)で表されるスクアリリ ウム染料と、一般式(2a)~(2d)で表される赤外 増感色素を組み合わせて用いることによって、低かぶり · で高感度な熱現像感光材料が得られることを見出したも のであり、又それと同時に熱現像感光材料の保存性の劣 化も改良することができた。

【0026】以下に先ず、本発明で用いられる赤外染料 化合物について説明する。

【0027】本発明において用いられる染料は、チオピ リリウム核を有するスクアリリウム染料(本明細書では 40 チオピリリウムスクアリリウム染料と呼ぶ)及びピリリ ウム核を有するスクアリリウム染料(本明細書ではピリ リウムスクアリリウム染料と呼ぶ)、又スクアリリウム 染料に類似したチオピリリウムクロコニウム染料、又は ピリリウムクロコニウム染料である。

【0028】尚、スクアリリウム核を有する化合物と は、分子構造中に1ーシクロブテンー2ーヒドロキシー 4-オンを有する化合物であり、クロコニウム核を有す る化合物とは分子構造中に1-シクロペンテン-2-ヒ ドロキシー4,5-ジオンを有する化合物である。ここ 染料として、熱現像感光材料に適用した場合、従来知ら 50 で、ヒドロキシ基は解離していてもよい。以下本明細書

ではこれらの色素を便宜的に一括してスクアリリウム染料とよぶ。

【0029】以下に先ず、本発明で用いられる一般式

(1)で表される化合物について説明する。

【0030】本発明の一般式(1)において、R₁、R₂ は各々1価の置換基を表す。1価の置換基には特に制限はないが、アルキル基(例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、ターシャリーブチル基、メトキシエチル基、メトキシエトキシエチル基、2-エチルへキシル基、2-ヘキシルデシル基、ベンジル基等)、アリール 10基(例えばフェニル基、4-クロロフェニル基、2、6*1-1

* -ジメチルフェニル基等)であることが好ましく、アルキル基であることがより好ましく、ターシャリーブチル基であることが特に好ましい。R₁、R₂は共同して環を形成してもよい。m、nは各々0から4の整数を表し、2以下であることが好ましい。

【0031】以下に本発明に用いられる染料を例示する。しかしながら本発明はこれらの染料に限定されない

[0032]

【化7】

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(t) & O \\ +S & CH \\ \hline \\ C_4H_9(t) & O \\ \end{array} \\ C_4H_9(t) \\ \end{array}$$

1-2

1 - 3

1 - 4

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(t) & O \\ +O & CH \\ \hline \\ C_4H_9(t) & O \\ \hline \\ C_4H_9(t) & C_4H_9(t) \\ \hline \end{array}$$

1 - 5

[0033]

1-7

1-8

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(t) & O \\ +S & CH \\ \hline \\ C_4H_9(t) & O \\ \hline \\ C_4H_9(t) & C_4H_9(t) \\ \end{array}$$

1-9

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(t) & O \\ +O & CH \\ \hline \\ C_4H_9(t) & O \\ \hline \\ C_4H_9(t) & C_4H_9(t) \\ \hline \end{array}$$

1-10

[0034]

1 - 11

1 - 12

1 - 13

【0035】これらのスクアリリウム染料については特 願平10-309493号に記載された方法により合成 が出来る。

【0036】これらの、一般式(1)で示される染料を 熱現像感光層中へ添加する場合には、溶剤に溶解し溶液 として添加するのが一般的であるが、所謂、固体分散と いわれる方法により、微粒子上に分散し添加することも 出来る。熱現像感光層中に添加するとき最も効果的に光 の散乱を抑える効果が大きく、分光増感極大波長が、7 80 n m~830 n mの赤外領域に分光増感された熱現 像感光層に添加したとき、大きな鮮鋭性の改良を達成す ることが出来る。

【0037】本発明において、固体分散状の染料とは粒 子の平均体積を同体積の球に換算したときの球の半径

(以下、換算半径とも言う) が1000μm以下の染料 を言う。光散乱が少ない点で換算半径が200μm以下 であることが好ましく、換算半径が100μm以下であ ることが最も好ましい。

【0038】本発明において、分子分散状の染料とは、 固体状でなく、実質的に分子単位で独立に存在している ス等の分散媒に分散された状態を例に挙げることができ る。

【0039】染料を溶液状で本発明に用いる場合、溶媒 は高沸点溶媒であることが好ましい。高沸点溶媒は沸点 が100℃以上の溶媒であり、好ましくは沸点が120 ℃以上の溶媒であり、最も好ましくは沸点が140℃以 上の溶媒である。分散媒には特に制限はないが、水やゼ ラチン、ポリビニルピロリドン等のポリマー、それらの 混合物等を挙げることができる。

【0040】これらの染料は近赤外領域に分光増感され た感光材料に適用することが好ましく、分光増感極大波 長が780から830nmの近赤外感光性の熱現像感光 材料に適用すると鮮鋭性を特に大幅に改良することがで きてより好ましい。

【0041】本発明をレーザー光を用いて露光する熱現 像感光材料に適用すると鮮鋭性が高く特に好ましい。

【0042】本発明の熱現像感光材料は支持体の何れの 側に染料を有することも可能であるが、乳剤と異なる側 に染料を有することが好ましい。

【0043】また、本発明においては、本発明の染料を 染料を言い、溶液状や分子単位でバインダー、ラテック 50 支持体そのものに加えると、鮮鋭性の改良効果が大きく

て好ましい。

【0044】本発明を支持体の両面に一般式(1)で示 される染料を含有する熱現像感光材料に適用すると、鮮 鋭性が高いという本発明の効果が得られやすく、最も好 ましい。

【0045】次に、一般式(2a)~(2d)で表され る分光増感色素の詳細について説明する。

【0046】前記一般式(2a)~(2d)において、

R₁、R₂、R₁₁ 及びR₁₂ で各々、示される脂肪族基とし ては、例えば、炭素原子数1~10の分岐或は直鎖のア ルキル基(例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、 ブチル基、ペンチル基、iso-ペンチル基、2-エチ ルーヘキシル基、オクチル基、デシル基等)、炭素原子 数3~10のアルケニル基(例えば、2-プロペニル 基、3-ブテニル基、1-メチル-3-プロペニル基、 3-ペンテニル基、1-メチル-3-ブテニル基、4-ヘキセニル基等)、炭素原子数7~10のアラルキル基 (例えば、ベンジル基、フェネチル基等) が挙げられ る。上述した基は、更に、低級アルキル基(例えば、メ チル基、エチル基、プロピル基等)、ハロゲン原子(例 20 えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原子等)、ビニル 基、アリール基(例えば、フェニル基、pートリル基、 p-ブロモフェニル基等)、トリフルオロメチル基、ア ルコキシ基(例えば、メトキシ基、エトキシ基、メトキ シエトキシ基等)、アリールオキシ基(例えば、フェノ キシ基、p-トリルオキシ基等)、シアノ基、スルホニ ル基(例えば、メタンスルホニル基、トリフルオロメタ ンスルホニル基、p-トルエンスルホニル基等)、アル コキシカルボニル基(例えば、エトキシカルボニル基、 ブトキシカルボニル基等)、アミノ基(例えば、アミノ 基、ビスカルボキシメチルアミノ基等)、アリール基 (例えば、フェニル基、カルボキシフェニル基等)、複 素環基(例えば、テトラヒドロフルフリル、2-ピロリ ジノン-1-イル基等)、アシル基(例えば、アセチル 基、ベンゾイル基等)、ウレイド基(例えば、ウレイド 基、3-メチルウレイド基、3-フェニルウレイド基 等)、チオウレイド基(例えば、チオウレイド基、3-メチルチオウレイド基等)、アルキルチオ基(例えば、 メチルチオ、エチルチオ基等)、アリールチオ基(例え ば、フェニルチオ基等)、複素環チオ基(例えば、2- 40 チエニルチオ基、3-チエニルチオ、2-イミダゾリル チオ基等)、カルボニルオキシ基(例えば、アセチルオ キシ基、プロパノイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基 等)、アシルアミノ基(例えば、アセチルアミノ、ベン ゾイルアミノ基等)、チオアミド基(例えば、チオアセ トアミド基、チオベンゾイルアミノ基等)等の基、ある いは、例えば、スルホ基、カルボキシ基、ホスフォノ 基、スルファート基、ヒドロキシ基、メルカプト基、ス ルフィノ基、カルバモイル基(例えば、カルバモイル 基、N-メチルカルバモイル基、N, N-テトラメチレ 50

ンカルバモイル基等)、スルファモイル基(例えば、ス ルファモイル基、N, N-3-オキサペンタメチレンア ミノスルホニル基等)、スルホンアミド基(例えば、メ タンスルホンアミド、ブタンスルホンアミド基等)、ス ルホニルアミノカルボニル基(例えば、メタンスルホニ ルアミノカルボニル、エタンスルホニルアミノカルボニ ル基等)、アシルアミノスルホニル基(例えば、アセト アミドスルホニル、メトキシアセトアミドスルホニル基 等)、アシルアミノカルボニル基(例えば、アセトアミ ドカルボニル、メトキシアセトアミドカルボニル基 等)、スルフィニルアミノカルボニル基(例えば、メタ ンスルフィニルアミノカルボニル、エタンスルフィニル アミノカルボニル基等)、等の親水性の基で置換されて いても良い。これら親水性の基を置換した脂肪族基の具 体的例としては、カルボキシメチル、カルボキシエチ ル、カルボキシブチル、カルボキペンチル、3-スルフ ァートブチル、3-スルホプロピル、2-ヒドロキシー 3-スルホプロピル基、4-スルホブチル、5-スルホ ペンチル、3-スルホペンチル、3-スルフィノブチ ル、3-ホスフォノプロピル、ヒドロキシエチル、N-メタンスルホニルカルバモイルメチル、2-カルボキシ -2-プロペニル、o-スルホベンジル、p-スルホフ エネチル、pーカルボキシベンジル等の各基が挙げられ る。

【0047】R₃、R₄、R₁₃ 及びR₁₄ で各々、表される 低級アルキル基としては例えば、アルキル基として炭素 数5以下の直鎖、分岐の基であり、具体的にはメチル 基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、イ ソプロピル基などが挙げられる。シクロアルキル基とし ては例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シク ロペンチル基などが挙げられる。アルケニル基としては 例えば、2-プロペニル基、3-ブテニル基、1-メチ ルー3ープロペニル基、3ーペンテニル基、1ーメチル -3-ブテニル基、4-ヘキセニル基等が挙げられ、ア ラルキル基としては例えば、ベンジル基、フェネチル 基、pーメトキシフェニルメチル基、oーアセチルアミ ノフェニルエチル基などが挙げられ、アリール基として は置換、非置換のものを含み、例えば、フェニル基、2 -ナフチル基、1-ナフチル基、o-トリル基、o-メ トキシフェニル基、m-クロロフェニル基、m-ブロモ フェニル基、pートリル基、pーエトキシフェニル基な どの基が挙げられ、複素環基としては置換、非置換のも のを含み、例えば、2-フリル基、5-メチル-2-フ リル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-イミダ ゾリル基、2-メチル-1-イミダゾリル基、4-フェ ニルー2ーチアゾリル基、5ーヒドロキシー2ーベンゾ チアゾリル基、2-ピリジル基、1-ピロリル基などの 基が挙げられる。これらの各基には低級アルキル基(例 えば、メチル基、エチル基等)、低級アルコキシ基(例 えば、メトキシ基、エトキシ基等)、ヒドロキシ基、ハ

ロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、臭素原 子、沃素原子)、アリール基(例えば、フェニル基トリ ル基、クロロフェニル基等)メルカプト基、低級アルキ ルチオ基(例えば、メトルチオ基、エチルチオ基等)等 の基が置換できる。

【0048】W₁~W₄、W₁₁~W₁₄で各々、示される置 換基は具体的には、アルキル基(例えば、メチル基、エ チル基、ブチル基、イソブチル基等)、アリール基(単 環並びに多環のものを含み、例えば、フェニル基、ナフ チル基等)、複素環基(例えば、チエニル、フリル、ピ 10 ı〜Lゥ、Lıı〜Lı で示されるメチン基は各々、独立に リジル、カルバゾリル、ピロリル、インドリル等の各 基)、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原子、 臭素原子等)、ビニル基、アリール基(例えば、フェニ ル基、pートリル基、pーブロモフェニル基等)、トリ フルオロメチル基、アルコキシ基(例えば、メトキシ 基、エトキシ基、メトキシエトキシ基等)、アリールオ キシ基(例えば、フェノキシ基、p-トリルオキシ基 等)、スルホニル基(例えば、メタンスルホニル基、p ートルエンスルホニル基等)、アルコキシカルボニル基 (例えば、エトキシカルボニル基、ブトキシカルボニル 基等)、アミノ基(例えば、アミノ基、ビスカルボキシ メチルアミノ基等)、アリール基(例えば、フェニル 基、カルボキシフェニル基等)、複素環基(例えば、テ トラヒドロフルフリル、2ーピロリジノン-1-イル基 等)、アシル基(例えば、アセチル基、ベンゾイル基 等)、ウレイド基(例えば、ウレイド基、3-メチルウ レイド基、3-フェニルウレイド基等)、チオウレイド 基(例えば、チオウレイド基、3-メチルチオウレイド 基等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチオ、エチル チオ基等)、アリールチオ基(例えば、フェニルチオ基 等)、ヒドロキシ基、スチリル基等が挙げられる。

【0049】これらの基にはR1等で示される脂肪族基 の説明で挙げた基が置換でき、置換されたアルキル基の 具体例としては、例えば、2-メトキシエチル、2-ヒ ドロキシエチル、3-エトキシカルボニルプロピル、2 -カルバモイルエチル、2-メタンスルホニルエチル、 3-メタンスルホニルアミノプロピル、ベンジル、フェ ネチル、カルボキメチル、カルボキシエチル、アリル、 2-フリルエチル等の各期が挙げられ、置換されたアリ ール基の具体例としては、例えば、pーカルボキシフェ ニル、p-N, N-ジメチルアミノフェニル、p-モル フォリノフェニル、p-メトキシフェニル、3, 4-ジ メトキシフェニル、3,4-メチレンジオキシフェニ ル、3-クロロフェニル、p-ニトロフェニル等の各基 が挙げられ、置換された複素環基の具体例としては、例 えば、5-クロロ-2-ピリジル、5-エトキシカルボ ニルー2ーピリジル、5ーカルバモイルー2ーピリジル 等の各基が挙げられる。

 W_{14} , $R_3 \ge W_1$, $R_3 \ge W_2$, $R_{13} \ge W_{11}$, $R_{13} \ge W_{12}$, R4とW3、R4とW4、R14とW13、R14とW14の間が各 々、互いに連結して形成することができる縮合環として は、例えば、5員、6員の飽和又は不飽和の縮合炭素環 が挙げられる。これらの縮合環上には任意の位置に置換 することができ、これら置換される基としては前述の脂 肪族基に置換できる基で説明した基が挙げられる。

【0051】前記一般式 (2a) ~ (2d) に於て、L 置換もしくは未置換メチン基を表す。置換される基の具 体例としては、置換もしくは無置換の、低級アルキル基 (例えば、メチル基、エチル基、iso-プロピル基、 ベンジル基等)、アルコキシ基(例えば、メトキシ基、 エトキシ基等)、アリールオキシ基(例えば、フェノキ シ基、ナフトキシ基等)、アリール基(例えば、フェニ ル基、ナフチル基、pートリル基、oーカルボキシフェ ニル基等)、-N(V₁, V₂)、-SR又は複素環基 (例えば、2-チエニル基、2-フリル基、N, N'-ビス (メトキシエチル) バルビツール酸基等) を表す。 ここでRは前述したような低級アルキル基、アリール基 又は複素環基を表し、V₁とV₂は各々、置換もしくは無 置換の、低級アルキル基又はアリール基を表し、Viと V₂とは互いに連結して5員又は6員の含窒素複素環を 形成することもできる。また、メチン基はお互いに隣接 するメチン基同士、或いは一つ隔たったメチン基と互い に連結して5員又は6員環を形成することができる。

【0052】前記一般式(2a)~(2d)で示される 化合物に於て、カチオン或いはアニオンの電荷を有する 基が置換されている場合には各々、分子内の電荷が相殺 するように当量のアニオン或いはカチオンで対イオンが 形成される。例えば、 X_1 、 X_{11} で各々、示される分子 内の電荷を相殺するに必要なイオンに於いてカチオンの 具体例としては、プロトン、有機アンモニウムイオン (例えば、トリエチルアンモニウム、トリエタノールア ンモニウム等の各イオン)、無機カチオン(例えば、リ チウム、ナトリウム、カリウム等の各カチオン)が挙げ られ、酸アニオンの具体例としては例えば、ハロゲンイ オン(例えば塩素イオン、臭素イオン、沃素イオン 等)、p-トルエンスルホン酸イオン、過塩素酸イオ ン、4フッ化ホウ素イオン、硫酸イオン、メチル硫酸イ オン、エチル硫酸イオン、メタンスルホン酸イオン、ト リフルオロメタンスルホン酸イオン等が挙げられる。 【0053】以下に、上記一般式(2a)~(2d)で

表される感光色素の代表的なものを示すが、本発明はこ

れらの化合物に限定されるものではない

[0054]

【化10】

No.1

No.2

No.3

$$H_3CS$$
 H_3CS
 $C_2H_4OCH_2-CCH$
 $P-T_8$
 $C_2H_4OCH_2-CCH$

No.4

No.5

[0055]

【化11】

No.6

No.7

No.8

No.9

No.10

[0056]

No.11

No.12

No.13

No.14

No.15

[0057]

【化13】

No.16

No.17

No.18

No.19

$$H_3CS$$

$$\begin{array}{c|c}
S \\
N + \\
C_2H_5 \\
D - Ts
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5
\end{array}$$

No.20

[0058]

【化14】

No.21

$$H_{2}C = HCH_{2}CS$$
 $N + C_{2}H_{4}SCH_{2}COO$
 $C_{2}H_{4}SCH_{2}COOH$
 $SCH_{2}CH = CH_{2}$
 $C_{2}H_{4}SCH_{2}COOH$

No.22

$$H_{2}C=HCS$$
 $N+$
 $C_{2}H_{5}$
 $P-T_{8}$
 $C_{2}H_{5}$
 $SCH=CH_{2}$

No.23

No.24

No.25

[0059]

【化15】

No.26

$$\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ N \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} C_2H_5 \\ N \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{bmatrix}$$

No.27

$$H_2C=HCS$$
 $N+$
 C_2H_5
 BF_4
 C_2H_5
 $SCH=CH_2$

No.28

No.29

No.30

$$H_2C=HCS$$
 N
 $SCH=CH_2$
 $SCH=CH_2$
 $SCH=CH_2$
 $SCH=CH_2$
 $C_2H_4OCH_3$
 $SCH=CH_2$
 $C_2H_4OCH_3$

[0060]

【化16】

No.31

No.32

No.33

No.34

No.35

[0061]

No.36

No.37

No.38

$$H_3$$
COS $\begin{array}{c} S \\ N + \\ C_2H_4OC_3H_6SO_3 \end{array}$ $\begin{array}{c} S \\ CH_3 \end{array}$

No.39

No.40

[0062]

【化18】

No.41

$$H_3COS$$
 S
 C_2H_5
 $SOCH_3$
 C_2H_5

No.42

No.43

$$H_3CS$$
 S
 $P-T_S$
 C_2H_5

No.44

No.45

$$\begin{array}{c|c} S & S & S \\ N + & SOCH_3 \\ \hline N + & C_3H_6NHSO_3HN(C_2H_5)_3 \\ \end{array}$$

[0063]

40 【化19】

No.46

No.47

No.48

No.49

No.50

[0064]

39

No.51

No.52

No.53

p – Te

【0065】上記の赤外感光色素は、例えばエフ・エム・ハーマー著、The Chemistry of Heterocylic Compounds第18巻、The Cyanine Dyes and Related Compounds (A. Weissberger ed. Interscience社刊、NewYork 1964年)、特開平3-138638号、同10-73900号、特表平9-510022号、米国特許第2734900号、英国特許第774779号明細書、特願平10-269843号、特願平11-58686号明細書に記載の方法によって合成することができる。

【0066】本発明において感光色素は単独で用いてもよいが、2種以上の感光色素を組み合わせて用いることもできる。感光色素は単独で用いた場合、及び組み合わせた場合には、合計でハロゲン化銀 1 モル当たり各々、 1×10^{5} モル~ 5×10^{3} モル、好ましくは 1×10^{5} モル~ 2.5×10^{3} モル、更に好ましくは 4×10^{5} モル~ 1×10^{3} モルの割合でハロゲン化銀乳剤中に含有される。本発明において感光色素を 2 種以上組み合わせて用いるとき、感光色素は任意の割合でハロゲン化銀乳剤中に含有できる。

【0067】本発明の感光色素は、直接乳剤中へ所謂固体分散といわれる方法で分散することができる。また、

これらはまず適当な溶媒、例えばメチルアルコール、エ チルアルコール、n-プロパノール、メチルセロソル ブ、アセトン、水、ピリジンあるいはこれらの混合溶媒 30 などの中に溶解され、溶液の形で乳剤へ添加することも できる。溶解に超音波を使用することもできる。また、 この感光色素の添加方法としては米国特許第3,46 9,987号などに記載のごとき、色素を揮発性の有機 溶媒に溶解し、該溶液を親水性コロイド中に分散し、こ の分散物を乳剤中へ添加する方法、特公昭46-241 85号などに記載のごとき、水不溶性色素を溶解するこ となしに水溶性溶剤中に分散させ、この分散物を乳剤へ 添加する方法;米国特許第3,822,135号に記載 のごとき、界面活性剤に色素を溶解し、該溶液を乳剤中 へ添加する方法;特開昭51-74624号に記載のご とき、長波長側にシフトさせる化合物を用いて溶解し、 該溶液を乳剤中へ添加する方法;特開昭50-8082 6号に記載のごとき、色素を実質的に水を含まない酸に 溶解し、該溶液を乳剤中へ添加する方法などが好ましく 用いられる。その他、乳剤への添加には米国特許第2, 912, 343号、同第3, 342, 605号、同第 2,996,287号、同第3,429,835号など に記載の方法を用いる事ができる。

【0068】また上記感光色素は適当な支持体上に塗布される前にハロゲン化銀乳剤中に一様に分散してよい

50

が、勿論ハロゲン化銀乳剤の調製のどの過程においても 分散することができる。

【0069】本発明の感光色素を2種以上組み合わせる場合、感光色素はそれぞれ独立して、またはあらかじめ混合して上記のごとき方法によりハロゲン化銀乳剤中に分散できる。本発明の感光色素とともに、強色増感を目的として可視域に吸収を持つ色素や、それ自身分光増感作用を持たない色素或いは可視光を実質的に吸収しない物質であって、強色増感を示す物質を乳剤中に含んでもよい。有用な増感色素、強色増感を示す色素の組み合わせ及び強色増感を示す物質はリサーチ・ディスクロージャ(Research Disclosure)176巻17643(1978年12月発行)第23頁IVのJ項、或いは特公昭49-25500号、同43-4933号、特開昭59-19032号、同59-192242号、特開平3-15049号、特開昭62-123454号に記載されている。

【0070】又、これらをハロゲン化銀(乃至、ハロゲン化銀乳剤中ではなく)ハロゲン化銀と有機銀塩が混合され接触状態にあるハロゲン化銀ー有機銀塩分散液を含有する熱現像感光層中に添加してもよく、その場合、熱現像感光層塗布液中に、分光増感色素を適当な溶解し添加する。添加のタイミングは、どの段階で添加しても良いが、一般的にはハロゲン化銀乳剤を含有する有機銀塩分散液を調製した後から塗布前までの期間に添加するのが生産上は便利である。この場合も、本発明にかかわる分光増感色素は単独のみでなく幾つか組み合わせて添加してもよいし、又前記強色増感を示す物質と併用してもよい。又上記のように色素が溶解しない溶媒中に分散されたいわゆる固体分散状態で添加してもよい。

【0071】本発明において有機銀塩は還元可能な銀源であり、還元可能な銀イオン源を含有する有機酸及びへテロ有機酸の銀塩、特に長鎖(炭素原子数10~30、好ましくは15~25)の脂肪族カルボン酸及び含窒素複素環が好ましい。配位子が、4.0~10.0の銀イオンに対する総安定度定数を有する有機又は無機の銀塩錯体も有用である。好適な銀塩の例は、Research Disclosure第17029及び29963に記載されており、次のものがある:有機酸の塩(例えば、没食子酸、シュウ酸、ベヘン酸、ステアリン酸、パルミチン酸、ラウリン酸等の塩);銀のカルボキシアルキルチオ尿素塩(例えば、1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素、1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素、1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素、1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素・1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素・1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素・1-(3-カルボキシプロピル)チオ尿素・1-(3-カルボキシプロピル)・3、3ージメチルチオ尿素等);アルデヒドとヒドロキシ置換芳香族カルボン酸とのポリマー反応生成物の銀錯体

(例えば、アルデヒド類(ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、ブチルアルデヒド等)とヒドロキシ置換酸類 (例えば、サリチル酸、安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、5,5ーチオジサリチル酸)とのポリマー 反応生成物の銀錯体)、チオン類の銀塩又は錯体(例え 50

ば、3-(2-n)ルボキシエチル)-4-ヒドロキシメチルー4-チアゾリンー2-チオン、及び3-カルボキシメチルー4-チアゾリンー2-チオン)、イミダゾール、ピラゾール、ウラゾール、1, 2, 4-チアゾール及び1 Hーテトラゾール、3-アミノー5-ベンジルチオー1, 2, 4-トリアゾール及びベンゾトリアゾールから選択される窒素酸と銀との錯体または塩;サッカリン、5-クロロサリチルアルドキシム等の銀塩;及びメルカプタン類の銀塩。これらの中好ましい銀源は長鎖カルボン酸銀塩であり、ベヘン酸銀、ステアリン酸、パルミチン酸、アラキドン酸等である。有機銀塩の好ましい途布銀量として3 g/m²以下で含有せしめる。更に好ましくは2 g/m²以下である。

【0072】有機銀塩化合物は、水溶性銀化合物と銀と錯形成する化合物を混合することにより得られるが、正混合法、逆混合法、同時混合法、特開平9-127643号に記載されている様なコントロールドダブルジェット法等が好ましく用いられる。

【0073】本発明の熱現像感光材料に使用される感光 性ハロゲン化銀は、シングルジェットもしくはダブルジ エット法などの写真技術の分野で公知の任意の方法によ り、例えばアンモニア法乳剤、中性法、酸性法等のいず れかの方法でも調製できる。この様に予め調製し、次い で本発明の他の成分と混合して本発明に用いる組成物中 に導入することが出来る。この場合に感光性ハロゲン化 銀と有機銀塩の接触を充分に行わせるため、例えば感光 性ハロゲン化銀を調製するときの保護ポリマーとして米 国特許第3,706,564号、同第3,706,56 5号、同第3,713,833号、同第3,748,1 43号、英国特許第1,362,970号各明細書に記 載されたポリビニルアセタール類などのゼラチン以外の ポリマーを用いる手段や、英国特許第1,354,18 6号明細書に記載されているような感光性ハロゲン化銀 乳剤のゼラチンを酵素分解する手段、又は米国特許第 4,076,539号明細書に記載されているように感 光性ハロゲン化銀粒子を界面活性剤の存在下で調製する ことによって保護ポリマーの使用を省略する手段等の各 手段を適用することが出来る。

【0074】ハロゲン化銀は、光センサーとして機能するものであり、画像形成後の白濁を低く抑える為又、良好な画質を得るために粒子サイズが小さいものが好ましい。平均粒子サイズで 0.1μ m以下、好ましくは 0.01μ m~ 0.1μ m、特に 0.02μ m~ 0.08μ mが好ましい。又、ハロゲン化銀の形状としては特に制限はなく、立方体、八面体の所謂正常晶や正常晶でない球状、棒状、平板状等の粒子がある。又ハロゲン化銀組成としても特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、塩沃臭化銀、臭化銀、沃臭化銀、沃化銀のいずれであってもよい。

【0075】ハロゲン化銀の量はハロゲン化銀及び後述

の有機銀塩の総量に対し50%以下好ましくは25%~ 0. 1%、更に好ましくは15%~0. 1%の間であ る。

【0076】本発明の熱現像感光材料に使用される感光 性ハロゲン化銀は又、英国特許第1,447,454号 明細書に記載されている様に、有機銀塩を調製する際に ハライドイオン等のハロゲン成分を有機銀塩形成成分と 共存させこれに銀イオンを注入する事で有機銀塩の生成 とほぼ同時に生成させることも出来る。

【0077】更に他の方法としては、予め調製された有 機銀塩の溶液もしくは分散液、又は有機銀塩を含むシー ト材料にハロゲン化銀形成成分を作用させて、有機銀塩 の一部を感光性ハロゲン化銀に変換することもできる。 このようにして形成されたハロゲン化銀は有機銀塩と有 効に接触しており好ましい作用を呈する。ハロゲン化銀 形成成分とは有機銀塩と反応して感光性ハロゲン化銀を 生成しうる化合物であり、どのような化合物がこれに該 当し有効であるかは次のごとき簡単な試験で判別する事 が出来る。即ち、有機銀塩と試験されるべき化合物を混 入し必要ならば加熱した後にX線回折法によりハロゲン 化銀に特有のピークがあるかを調べるものである。かか る試験によって有効であることが確かめられたハロゲン 化銀形成成分としては、無機ハロゲン化物、オニウムハ ライド類、ハロゲン化炭化水素類、N-ハロゲン化合 物、その他の含ハロゲン化合物があり、その具体例につ いては米国特許第4,009,039号、同第3,45 7, 075号、同第4, 003, 749号、英国特許第 1, 498, 956号各明細書及び特開昭53-270 27号、同53-25420号各公報に詳説されるが以 下にその一例を示す。

【0078】(1)無機ハロゲン化物:例えばMX。で 表されるハロゲン化物(ここでMは、H、NH4、及び 金属原子を表し、nはMがH及びNH4の時は1を、M が金属原子の時はその原子価を表す。金属原子として は、リチウム、ナトリウム、カリウム、セシウム、マグ ネシウム、カルシウム、ストロンチウム、バリウム、亜 鉛、カドミウム、水銀、錫、アンチモン、クロム、マン ガン、鉄、コバルト、ニッケル、ロジウム、セリウム等 がある。)。又、臭素水などのハロゲン分子も有効であ る。

【0079】(2)オニウムハライド類:例えばトリメ チルフェニルアンモニウムブロマイド、セチルエチルジ メチルアンモニウムブロマイド、トリメチルベンジルア ンモニウムブロマイドの様な第4級アンモニウムハライ ド、テトラエチルフォスフォニウムブロマイドの様な第 4級フォスフォニウムハライド、トリメチルスルフォニ ウムアイオダイドの様な第3級スルフォニウムハライド がある。

【0080】(3) ハロゲン化炭化水素類: 例えばヨー ドフォルム、ブロモフォルム、四塩化炭素、2ーブロム 50 度不軌や、階調調整の為に元素周期律表の6族から11

-2-メチルプロパン等。

【0081】(4) N-ハロゲン化合物:例えばN-ク ロロ琥珀酸イミド、Nーブロム琥珀酸イミド、Nーブロ ムフタルイミド、Nーブロムアセトアミド、Nーヨード 琥珀酸イミド、N-ブロムフタラゾン、N-ブロムオキ サゾリノン、N-クロロフタラゾン、N-ブロモアセト アニリド、N, N-ジブロモベンゼンスルホンアミド、 3-ジブロモー4、4-ジメチルヒダントイン、N-ブ ロモウラゾール等。

【0082】(5) その他のハロゲン含有化合物:例え ば、塩化トリフェニルメチル、臭化トリフェニルメチ ル、2-ブロム酢酸、2-ブロムエタノール、ジクロロ ベンゾフェノン等がある。

【0083】これらのハロゲン化銀形成成分は有機銀塩 に対して化学量論的には少量用いられる。通常、その範 囲は有機銀塩1モルに対し0.001モル乃至0.7モ ル、好ましくは0.03モル乃至0.5モルである。ハ ロゲン化銀形成成分は上記の範囲で2種以上併用されて もよい。又、これらの方法により形成されたハロゲン化 銀は上記のように別途調製されたハロゲン化銀と併用し てもよい。この反応は後述する結合剤として使用される ポリマーの存在下に行われることが好ましい。この際の ポリマーの使用量は有機銀塩1重量部当たり0.01万 至100重量部、好ましくは0.1乃至10重量部であ る。

【0084】本発明においては、本発明に係る化合物に よる分光増感に加えて、従来知られている下記の化学増 感を行うことができ、化学増感の工程の条件、例えばp Ag、温度、時間等については当業界で一般に行われて いる条件で行うことができる。

【0085】上記した各種の方法によって調製される感 光性ハロゲン化銀は、例えば含硫黄化合物、金化合物、 白金化合物、パラジウム化合物、銀化合物、錫化合物、 クロム化合物又はこれらの組み合わせによって化学増感 する事が出来る。この化学増感の方法及び手順について は、例えば米国特許第4,036,650号、英国特許 第1,518,850号各明細書、特開昭51-224 30号、同51-78319号、同51-81124号 各公報に記載されている。又、二酸化チオ尿素およびア スコルビン酸等の還元剤を用いた還元増感、あるいは硝 酸銀のような水溶性銀塩を用いた、いわゆる銀熟成のよ うな還元増感技術も用いることができる。

【0086】又ハロゲン化銀形成成分により有機銀塩の 一部を感光性ハロゲン化銀に変換する際に、米国特許第 3,980,482号明細書に記載されているように、 増感を達成するために低分子量のアミド化合物を共存さ せてもよい。

【0087】又、これらの感光性ハロゲン化銀には、照

46

族に属する金属、例えばRh、Ru、Re、Ir、O s、Fe等のイオン、その錯体又は錯イオンを含有させ ることが出来る。特に錯イオンとして添加するのが好ま しく、例えば照度不軌のためにIrCl。 等のIr錯 イオンを添加してもよい。これらの金属のイオン又は錯 体イオンは一種類でもよいし、同種の金属及び異種の金 属を二種以上併用してもよい。これらの金属のイオン又 は錯体イオンの含有量としては、一般的にはハロゲン化 銀1モル当たり $1 \times 10^{-9} \sim 1 \times 10^{-2}$ モルが適当であ り、好ましくは1×10⁻⁸ ~1×10⁻⁴ モルである。 【0088】これらの金属のイオン又は錯体イオンを提 供する化合物は、ハロゲン化銀粒子形成時に添加し、ハ ロゲン化銀粒子中に組み込まれることが好ましく、ハロ ゲン化銀粒子の調製、つまり核形成、成長、物理熟成、 化学増感の前後のどの段階で添加してもよいが、特に核 形成、成長、物理熟成の段階で添加するのが好ましく、 更には核形成、成長の段階で添加するのが好ましく、最 も好ましくは核形成の段階で添加する。添加に際して は、数回に亘って分割して添加してもよく、ハロゲン化 銀粒子中に均一に含有させることもできるし、特開昭6 3-29603号、特開平2-306236号、同3-167545号、同4-76534号、同6-1101 46号、同5-273683号等に記載されている様に

【0089】これらの金属化合物は、水或いは適当な有 機溶媒(例えば、アルコール類、エーテル類、グリコー ル類、ケトン類、エステル類、アミド類)に溶解して添 加することができるが、例えば金属化合物の粉末の水溶 液もしくは金属化合物とNaC1、KC1とを一緒に溶 解した水溶液を、粒子形成中の水溶性銀塩溶液又は水溶 性ハライド溶液中に添加しておく方法、或いは銀塩溶液 とハライド溶液が同時に混合されるとき第3の水溶液と して添加し、3液同時混合の方法でハロゲン化銀粒子を 調製する方法、粒子形成中に必要量の金属化合物の水溶 液を反応容器に投入する方法、或いはハロゲン化銀調製 時に予め金属のイオン又は錯体イオンをドープしてある 別のハロゲン化銀粒子を添加して溶解させる方法等があ る。特に、金属化合物の粉末の水溶液もしくは金属化合 物とNaCI、KCIとを一緒に溶解した水溶液を水溶 性ハライド溶液に添加する方法が好ましい。粒子表面に 添加する時には、粒子形成直後又は物理熟成時途中もし くは終了時又は化学熟成時に必要量の金属化合物の水溶 液を反応容器に投入することもできる。

粒子内に分布をもたせて含有させることもできる。

【0090】本発明の熱現像感光材料には還元剤を内蔵させる。好適な還元剤の例は、米国特許第3,770,448号、同第3,773,512号、同第3,593,863号、及びResearch Disclosure第17029及び29963に記載されており、次のものがある。

【0091】アミノヒドロキシシクロアルケノン化合物 50

(例えば、2-ヒドロキシピペリジノ-2-シクロヘキ セノン); 還元剤の前駆体としてアミノリダクトン類 (reductones) エステル (例えば、ピペリジ ノヘキソースリダクトンモノアセテート); N-ヒドロ キシ尿素誘導体(例えば、N-p-メチルフェニルーN - ヒドロキシ尿素) ; アルデヒド又はケトンのヒドラゾ ン類(例えば、アントラセンアルデヒドフェニルヒドラ ゾン);ホスファーアミドフェノール類;ホスファーア ミドアニリン類:ポリヒドロキシベンゼン類(例えば、 ヒドロキノン、tーブチルーヒドロキノン、イソプロピ ルヒドロキノン及び(2,5-ジヒドロキシーフェニ ル) メチルスルホン) ; スルフヒドロキサム酸類(例え ば、ベンゼンスルフヒドロキサム酸);スルホンアミド アニリン類 (例えば、4-(N-メタンスルホンアミ ド) アニリン); 2-テトラゾリルチオヒドロキノン類 (例えば、2-メチル-5-(1-フェニル-5-テト ラゾリルチオ) ヒドロキノン) ; テトラヒドロキノキサ リン類(例えば、1,2,3,4-テトラヒドロキノキ サリン);アミドオキシム類;アジン類(例えば、脂肪 族カルボン酸アリールヒドラザイド類とアスコルビン酸 の組み合わせ);ポリヒドロキシベンゼンとヒドロキシ ルアミンの組み合わせ;リダクトン及び/又はヒドラジ ン;ヒドロキサム酸類;アジン類とスルホンアミドフェ ノール類の組み合わせ; α-シアノフェニル酢酸誘導 体; ビスーβーナフトールと1, 3-ジヒドロキシベン ゼン誘導体の組み合わせ;5-ピラゾロン類;スルホン アミドフェノール還元剤;2-フェニルインダン-1, 3-ジオン等;クロマン;1,4-ジヒドロピリジン類 (例えば、2,6-ジメトキシ-3,5-ジカルボエト キシー1, 4-ジヒドロピリジン);ビスフェノール類 (例えば、1, 1ービス(2ーヒドロキシー3, 5ージ メチルフェニル) -3, 5, 5-トリメチルヘキサン、 1, 1ービス(2ーヒドロキシー3ーtーブチルー5ー メチルフェニル)メタン、1,1-ビス(2-ヒドロキ シー3, 5ージーtーブチルフェニル) メタン、(2-ヒドロキシー3ーtーブチルー5-メチルフェニル)ー (2-ヒドロキシー5-メチルフェニル) メタン、1,1-ビス(2-ヒドロキシ-3, 5-ジメチルフェニ ル) -2-メチルプロパン、1,1,5,5-テトラキ ス(2-ヒドロキシー3, 5-ジメチルフェニル)ー 2, 4-エチルペンタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキ シー3, 5-ジメチルフェニル)プロパン、2, 2-ビ ス(4-ヒドロキシー3、5-ジーt-ブチルフェニ ル) プロパンビス (2-ヒドロキシ-3-t-ブチル-5-メチルフェニル) メタン、2、2-ビス(4-ヒド ロキシー3-メチルフェニル)プロパン、4,5-エチ リデンービス (2-t-ブチルー6-メチル) フェノー ル)、紫外線感応性アスコルビン酸誘導体及び3-ピラ ゾリドン類。

【0092】本発明の熱現像感光材料に好適なバインダ

47

ーは透明又は半透明で、一般に無色であり、天然ポリマ 一合成樹脂やポリマー及びコポリマー、その他フィルム を形成する媒体、例えば:ゼラチン、アラビアゴム、ポ リ (ビニルアルコール)、ヒドロキシエチルセルロー ス、セルロースアセテート、セルロースアセテートブチ レート、ポリ(ビニルピロリドン)、カゼイン、デンプ ン、ポリ(アクリル酸)、ポリ(メチルメタクリル 酸)、ポリ(塩化ビニル)、ポリ(メタクリル酸)、コ ポリ (スチレン-無水マレイン酸)、コポリ (スチレン ーアクリロニトリル)、コポリ(スチレンーブタジエ ン)、ポリ(ビニルアセタール)類(例えば、ポリ(ビ ニルホルマール)及びポリ(ビニルブチラール))、ポ リ (エステル) 類、ポリ (ウレタン) 類、フェノキシ樹 脂、ポリ(塩化ビニリデン)、ポリ(エポキシド)類、 ポリ(カーボネート)類、ポリ(ビニルアセテート)、 セルロースエステル類、ポリ (アミド) 類がある。親水 性でも非親水性でもよい。しかしながら、これらのバイ ンダーの中でも特に好ましいのは、セルロースアセテー ト、セルロースアセテートブチレート、ポリビニルブチ ラールのような非水溶性のポリマーであり、この中で熱 20 現像感光層に用いる特に好ましいポリマーとしてはポリ ビニルアセタール類があげられ、その中でも特に好まし いのはポリビニルブチラールであり、保護層バックコー ト層として特に好ましいポリマーとしてはセルロースア セテート及びセルロースアセテートブチレートがあげら れる。

【0093】本発明においては、感光性層のバインダー 量が $1.5\sim6$ g/ m^2 であることが好ましい。さらに 好ましくは1. $7 \sim 5 \text{ g/m}^2$ である。1. 5 g/m^2 未 満では未露光部の濃度が大幅に上昇し、使用にたえない 場合がある。

【0094】本発明においては、感光性層側にマット剤 を含有することが好ましく、本発明の寸法の繰り返し精 度を高めるには、ポリマーマット剤又は無機マット剤を 熱現像感光層側の全バインダーに対し、重量比で0.5 ~10%含有することが好ましい。

【0095】本発明において用いられるマット剤の材質 は、有機物及び無機物のいずれでもよい。例えば、無機 物としては、スイス特許第330,158号等に記載の シリカ、仏国特許第1,296,995号等に記載のガ 40 ラス粉、英国特許第1,173,181号等に記載のア ルカリ土類金属又はカドミウム、亜鉛等の炭酸塩、等を マット剤として用いることができる。有機物としては、 米国特許第2, 322, 037号等に記載の澱粉、ベル ギー特許第625、451号や英国特許第981、19 8号等に記載された澱粉誘導体、特公昭44-3643 号等に記載のポリビニルアルコール、スイス特許第33 0,158号等に記載のポリスチレン或いはポリメタア クリレート、米国特許第3,079,257号等に記載 のポリアクリロニトリル、米国特許第3,022,16 50

9号等に記載されたポリカーボネートの様な有機マット 剤を用いることができる。

【0096】マット剤の形状は、定形、不定形どちらで も良いが、好ましくは定形で、球形が好ましく用いられ る。マット剤の大きさはマット剤の体積を球形に換算し たときの直径で表される。本発明においてマット剤の粒 径とはこの球形換算した直径のことを示すものとする。

【0097】本発明に用いられるマット剤は、平均粒径 が $0.5 \mu m \sim 10 \mu m$ であることが好ましく、更に好 ましくは1. $0 \mu m \sim 8$. $0 \mu m$ である。又、粒子サイ ズ分布の変動係数としては、50%以下であることが好 ましく、更に好ましくは40%以下であり、特に好まし くは30%以下となるマット剤である。

【0098】ここで、粒子サイズ分布の変動係数は、下 記の式で表される値である。

[0099]

(粒径の標準偏差) / (粒径の平均値) ×100 本発明に係るマット剤は任意の構成層中に含むことがで きるが、本発明の目的を達成するために好ましくは感光 性層以外の構成層であり、更に好ましくは支持体から見 て最も外側の層である。

【0100】本発明に係るマット剤の添加方法は、予め 塗布液中に分散させて塗布する方法であってもよいし、 **塗布液を塗布した後、乾燥が終了する以前にマット剤を** 噴霧する方法を用いてもよい。また複数の種類のマット 剤を添加する場合は、両方の方法を併用してもよい。

【0101】本発明の熱現像感光材料には、色調剤を添 加することが好ましい。好適な色調剤の例はResea rch Disclosure第17029号に開示さ れており、次のものがある。

【0102】イミド類(例えば、フタルイミド);環状 イミド類、ピラゾリンー5ーオン類、及びキナゾリノン (例えば、スクシンイミド、3-フェニル-2-ピラゾ リン-5-オン、1-フェニルウラゾール、キナゾリン 及び2, 4ーチアゾリジンジオン);ナフタールイミド 類(例えば、N-ヒドロキシー1、8-ナフタールイミ ド);コバルト錯体(例えば、コバルトのヘキサミント リフルオロアセテート)、メルカプタン類(例えば、3 -メルカプト-1, 2, 4-トリアゾール); N-(ア ミノメチル) アリールジカルボキシイミド類 (例えば、 N-(ジメチルアミノメチル)フタルイミド);ブロッ クされたピラゾール類、イソチウロニウム(isoth iuronium)誘導体及びある種の光漂白剤の組み 合わせ(例えば、N, N' -ヘキサメチレン(1 -カル バモイルー3, 5ージメチルピラゾール)、1,8-(3, 6-ジオキサオクタン) ビス (イソチウロニウム トリフルオロアセテート)、及び2-(トリブロモメチ ルスルホニル)ベンゾチアゾールの組み合わせ);フタ ラジノン、フタラジノン誘導体又はこれらの誘導体の金 属塩(例えば、4-(1-ナフチル)フタラジノン、6

ークロロフタラジノン、5,7-ジメチルオキシフタラ ジノン、及び2, 3-ジヒドロ-1, 4-フタラジンジ オン); フタラジノンとスルフィン酸誘導体の組み合わ せ(例えば、6-クロロフタラジノン+ベンゼンスルフ ィン酸ナトリウム又は8-メチルフタラジノン+p-ト リスルホン酸ナトリウム);フタラジンとフタル酸の組 み合わせ; フタラジン(フタラジンの付加物を含む)と マレイン酸無水物、及びフタル酸、2,3-ナフタレン ジカルボン酸又はローフェニレン酸誘導体及びその無水 物(例えば、フタル酸、4-メチルフタル酸、4-ニト ロフタル酸及びテトラクロロフタル酸無水物)から選択 される少なくとも1つの化合物との組み合わせ;キナゾ リンジオン類、ベンズオキサジン、ナルトキサジン誘導 体:ベンズオキサジン-2, 4-ジオン類(例えば、 1, 3-ベンズオキサジン-2, 4-ジオン);ピリミ ジン類及び不斉ートリアジン類(例えば、2,4-ジヒ ドロキシピリミジン)、及びテトラアザペンタレン誘導 体(例えば、3,6-ジメルカプト-1,4-ジフェニ タレン)。好ましい色調剤としてはフタラゾン又はフタ ラジンとフタル酸の組み合わせである。

【0103】熱現像感光材料に用いる支持体の素材としては各種高分子材料、ガラス、ウール布、コットン布、紙、金属(例えばアルミニウム)等が挙げられるが、情報記録材料としての取り扱い上は可撓性のあるシート又はロールに加工できるものが好適である。従って本発明の熱現像感光材料における支持体としては、プラスチックフィルム(例えばセルロースアセテートフィルム、ポリエチレンナフタレートフィルム、ポリエチレンナフタレートフィルム、ポリイミドフィルム、ポリアセテートフィルム又はポリカーボネートフィルム等)が好ましく、本発明においては2軸延伸したポリエチレンテレフタレートフィルムが特に好ましい。支持体の厚みとしては $50~300~\mu$ m程度、好ましくは $70~180~\mu$ mである。

【0104】本発明においては帯電性を改良するために 金属酸化物および/または導電性ポリマーなどの導電性 化合物を構成層中に含ませることができる。これらはい ずれの層に含有させてもよいが、好ましくは下引層、バ 40 ッキング層、感光性層と下引の間の層などに含まれる。 本発明においては米国特許5,244,773号カラム 14~20に記載された導電性化合物が好ましく用いら れる。

【0105】感光層、保護層及びバックコート層等本発明の感光材料上に必要な各層を塗設する方法に特に制限はなく、従来知られている、エアナイフコーティング、ディップコーティング、バーコーティング、カーテンコーティング、ホッパーコーティングなどの方法を用いることができる。又、これらの層を2層以上同時に塗布し50

てもよい。塗布液の溶媒としてはMEK、酢酸エチル、 トルエンの様な有機溶媒が好ましく用いられる。

【0106】本発明の熱現像感光材料は支持体上に少なくとも一層の感光性層を有している。支持体の上に感光性層のみを形成しても良いが、感光性層の上に少なくとも1層の非感光性層を形成することが好ましい。感光性層に通過する光の量又は波長分布を制御するために感光性層と同じ側又は反対側にフィルター層を形成しても良いし、感光性層に染料又は顔料を含ませても良い。染料としては特願平7-11184号の化合物が好ましい。感光性層は複数層にしても良く、また階調の調節のため感度を高感層/低感層又は低感層/高感層にしても良い。各種の添加剤は感光性層、非感光性層、又はその他の形成層のいずれに添加しても良い。本発明の熱現像感光材料には例えば、界面活性剤、酸化防止剤、安定化剤、可塑剤、紫外線吸収剤、被覆助剤等を用いても良い。

【0107】本発明の熱現像感光材料には本発明に係わる赤外分光増感色素の他にも、特公昭48-42172号、同51-9609号、同55-39818号、特開昭62-284343号、特開平2-105135号に記載されたチアカルボシアニン類、赤外半導体レーザー光源に対しては特開昭59-191032号、特開昭60-80841号に記載されたトリカルボシアニン類、特開昭59-192242号、特開平3-67242号の一般式(IIIa)、一般式(IIIb)に記載された4-キノリン核を含有するジカルボシアニン類など赤外領域に分光増感作用を有する色素を併用して用いる事ができる。

【0108】本発明の熱現像感光材料は、好ましくはモノシート型(画像形成するために供与した材料は全て観察される画像シートとして完成される型)熱現像感光材料である。感材中の分光増感色素の種類によって露光用レーザー光の波長が必要に応じて変更することができる。

【0109】また、本発明の赤外レーザー露光用熱現像感光材料の露光は、赤外半導体レーザー(780nm、820nm)が好ましく用いられるが、赤外半導体レーザー露光の波長が750nm以上、さらに好ましくは800nm以上であるとよい。

【0110】本発明において、露光はレーザー走査露光により行うことが好ましいが、感光材料の露光面と走査レーザー光のなす角が実質的に垂直になることがないレーザー走査露光機を用いることが好ましい。

【0111】ここで、「実質的に垂直になることがない」とはレーザー走査中に最も垂直に近い角度として好ましくは55度以上88度以下、より好ましくは60度以上86度以下、更に好ましくは65度以上84度以下、最も好ましくは70度以上82度以下であることをいう。

【0112】レーザー光が、感光材料に走査されるときの感光材料露光面でのビームスポット直径は、好ましくは 200μ m以下、より好ましくは 100μ m以下である。これは、スポット径が小さい方がレーザー入射角度の垂直からのずらし角度を減らせる点で好ましい。

【0113】なお、ビームスポット直径の下限は10μmである。このようなレーザー走査露光を行うことにより干渉縞様のムラの発生等のような反射光に係る画質劣化を減じることが出来る。

【0114】また、本発明における露光は縦マルチである走査レーザー光を発するレーザー走査露光機を用いて行うことも好ましい。縦単一モードの走査レーザー光に比べて干渉縞様のムラの発生等の画質劣化が減少する。

【0115】縦マルチ化するには、合波による、戻り光を利用する、高周波重畳をかける、などの方法がよい。なお、縦マルチとは、露光波長が単一でないことを意味し、通常露光波長の分布が5nm以上、好ましくは10nm以上になるとよい。露光波長の分布の上限には特に制限はないが、通常60nm程度である。

【0116】加熱することで有機銀塩(酸化剤として機 20能する)と還元剤との間の酸化還元反応により銀画像を生成する。この反応過程は、外部から水等の処理液の供給なしに進行する。

【0117】本発明の熱現像感光材料は常温で安定であるが、露光後高温(例えば、80℃~200℃)に加熱することで、有機銀塩(酸化剤として機能する)と還元剤との間の酸化還元反応を通じて露光部に銀を生成することで現像される。加熱温度としては80℃以上200℃以下が好ましく、さらに好ましいのは100℃以上150℃以下である。加熱温度が80℃以下では短時間に十分な画像濃度が得られず、又200℃以上ではバインダーが溶融し、ローラーへの転写など、画像そのものだけでなく搬送性や、現像機等へも悪影響を及ぼす。

[0118]

【実施例】以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明の態様はこれに限定されない。

【0119】実施例1

(支持体の作製) 濃度 0.160 (コニカ (株) 製デンシトメータ PDA -65) に青色着色した、厚み 175 μ mの PET フィルムの両面に 8 w / m 2 ・分のコロナ放電処理を施した。

【0120】〔感光性乳剤Aの調製〕

の後4ーヒドロキシー6ーメチルー1、3、3 a、7ーテトラザインデン0.3 gを添加しNaOHでpHを5に調整して平均粒子サイズ0.06 μ m、粒子サイズの変動係数12%、[100]面比率87%の立方体沃臭化銀粒子を得た。この乳剤にゼラチン凝集剤を用いてハロゲン化銀粒子を凝集沈降させ脱塩処理後フェノキシエタノール0.1 gを加え、pH5.9、pAg7.5に調整して、感光性ハロゲン化銀乳剤Aを得た。

【0121】〈Em-1〉上記感光性ハロゲン化銀乳剤 Aを所定量分割し、化学増感を施しないで、ハロゲン化 銀粒子を得た。

【0122】〈Em-2〉上記感光性ハロゲン化銀乳剤 Aを所定量分割し、55℃に昇温して、化合物 Aを 5×10^{5} モル添加した。引き続きチオシアン酸アンモニウム 7×10^{5} モル、塩化金酸 5.3×10^{5} モルを加えた。また、沃化銀微粒子 0.3 モル%を添加した。 100分間熟成した後に 38℃に冷却して化学増感を終了し、ハロゲン化銀粒子を得た。尚、添加量は AgX1モル当たりとして添加した。

[0123]

【化21】 **化合物A**

【0124】 (粉末有機銀塩の調製) 4720mlの純 水にベヘン酸111.4g、アラキジン酸83.8g、 ステアリン酸54.9gを80℃で溶解した。次に高速 で撹拌しながら1.5Mの水酸化ナトリウム水溶液54 0. 2m1を添加し濃硝酸6. 9m1を加えた後、55 ℃に冷却して有機酸ナトリウム溶液を得た。上記の有機 酸ナトリウム溶液の温度を55℃に保ったまま、Em-1、Em-2 (それぞれ銀0.038モルを含む) それ ぞれと純水450mlを添加し5分間撹拌した。次に1 Mの硝酸銀溶液760.6mlを2分間かけて添加し、 さらに20分撹拌し、濾過により水溶性塩類を除去し た。その後、濾液の電導度が 2 μ S / c mになるまで脱 イオン水による水洗、濾過を繰り返し、遠心脱水を実施 した後、重量減がなくなるまで加熱した窒素気流下乾燥 を行い、粉末有機銀塩それぞれB-1、B-2を得た。 【0125】(感光性乳剤分散液の調製)ポリビニルブ チラール粉末 (Monsanto社 Butvar B -79) 14. 57gをメチルエチルケトン1457g に溶解し、ディゾルバー型ホモジナイザにて撹拌しなが ら上記の粉末有機銀塩500gを徐々に添加して十分に 混合した。その後1mmΖ r ビーズ(東レ製)を80% 充填したメディア型分散機 (Gettzmann社製)

行ない感光性乳剤分散液B-1及びB-2を調製した。 【0126】〔感光層塗布液C-1の調製〕前記感光性 乳剤分散液B-1を500g用いて、これに窒素気流下 でメチルエチルケトン (MEK) 100gを撹拌しなが ら加え24℃に保温した。下記のかぶり防止剤1(10 %メタノール溶液2.50ml)を添加し1時間撹拌 し、さらにそれぞれ臭化カルシウム(10%メタノール 溶液4m1)を添加して15分撹拌した。下記の色素吸 着助剤と酢酸カリウムの1:5混合液(色素吸着助剤2 0wt%エタノール溶液) 1.8mlを加え15分撹拌*10

*した。次に表1に記載のような赤外増感色素、及び4-クロロー2-ベンゾイル安息香酸、および強色増感剤 (5-メチル-2-メルカプトベンズイミダゾール)の 混合溶液 (混合比率1:250:20、増感色素で0. 1%メタノール溶液、7ml)を添加して1時間撹拌し た後に温度を13℃まで降温してさらに30分撹拌す る。これを13℃に保温したまま、ポリビニルブチラー ル48gを添加して充分溶解させてから、以下の添加物 を添加した。(これらの操作はすべて窒素気流下で行っ

フタラジン 1. 5 g テトラクロロフタル酸 0.5 g 4-メチルフタル酸 0.5g

一般式(1)の染料(表1に記載) 染料の吸収極大の光学濃度を0.9に なるような量

現像剤 $(1, 1- \forall x)$ $(2- \forall x)$ $(2- \forall x)$ $(2- \forall x)$ $(2- \forall x)$ -2-メチルプロパン)

デスモデュ N3300 (モーベイ社、脂肪族イソシアネート)

1. 10g

かぶり防止剤2(2-(トリブロムメチルスルホニル)ーキノリン)

1.55g

[0127] 【化22】

色素吸着助剤

※【0128】 [感光層塗布液C-2の調製] 前記感光性

乳剤分散液B-2を500g用いて、これに窒素気流下

でメチルエチルケトン (MEK) 100gを撹拌しなが ら加え21℃に保温した。前記のかぶり防止剤1(10

%メタノール溶液2.50ml)を添加し1時間撹拌 し、さらにそれぞれ臭化亜鉛(10%メタノール溶液4 ml)を添加して15分撹拌した。前記の色素吸着助剤 と酢酸カリウムの1:5混合液(色素吸着助剤20wt

30 %エタノール溶液) 1.8 m l を加え15分撹拌した。 次に表1に記載のような赤外増感色素、及び4-クロロ -2-ベンゾイル安息香酸、および強色増感剤(5-メ チルー2ーメルカプトベンズイミダゾール)の混合溶液 (混合比率1:250:20、増感色素で0.1%メタ ノール溶液、7m1)を添加して1時間撹拌した後に温 度を13℃まで降温してさらに30分撹拌する。これを 13℃に保温したまま、ポリビニルブチラール48gを 添加して充分溶解させてから、以下の添加物を添加し

かぶり防止剤1

テトラクロロフタル酸

4-メチルフタル酸

フタラジン

*

た。 (これらの操作はすべて窒素気流下で行った。) 1. 5 g 0.5g0.5g

比較染料又は一般式(1)の染料(表1に記載):染料の吸収極大の光学濃度 を0.9なるような量

現像剤 $(1, 1- \forall Z)$ $(2- \forall Z)$ (-2-メチルプロパン) 1 5 g

デスモデュ N3300 (モーベイ社、脂肪族イソシアネート)

1. 10g

かぶり防止剤2(2-(トリブロムメチルスルホニル)ーキノリン)

1. 0 g

かぶり防止剤3

0.9g

【0129】 【化23】 かぶり防止剤**3**

HOOC F F COOH

*液をそれぞれ塗布銀量1.8 g/m^2 、バインダーとしてのポリビニルブチラールを8.5 g/m^2 になる様に前記支持体上に塗布した。

【0131】 さらに以下の各層を順次形成し、試料No. $1\sim18$ を作製した。尚、乾燥は窒素気流下で各々75 \mathbb{C} 、5 分間で行った。

【0132】〈バック面側塗布〉以下の組成の液を湿潤厚さ80ミクロンになるように塗布した。

【0130】〈感光層面側塗布〉感光層:前記の組成の*10 【0133】

ポリビニルブチラール (10%イソプロパノール溶液)

150ml

比較染料または一般式(1)の染料(表1に記載)の吸

※なる様に各感光層上に塗布した。

収極大の光学濃度が 0. 7 なるような量

[0134]

〈表面保護層〉以下の組成の液を湿潤厚さ100μmに※

アセトン	175ml
2ープロパノール	4 0 m l
メタノール	1 5 m l
セルロースアセテート	8 g
フタラジノン(4.5%DMF溶液)	8 m 1
フタラジン	1. 5 g
4ーメチルフタル酸	0. 72 g
テトラクロロフタル酸	0. 22 g
テトラクロロフタル酸無水物	0.5 g
平均粒径 4 μ mの単分散シリカ	バインダーに対して1 重量%

[0135]

★ ★ 【表1】

試料 no.	感光層塗布液	一般式(1) 一般式(1		一般式(2a)~(2d)	備考	
		染料(感光層)	染料(バック層)	分光增感色素		
1	C-1	比較染料A	比較染料A	比較色素	比較	
2	C-1	比較染料B	比較染料日	比較色素	比較	
3	C-1	比較染料C	比較染料C	比較色素	比較	
4	C-1	比較染料D	比較染料D	比較色素	比較	
5	C-1	比較染料E	比較染料E	比較色素	比較	
6	C-1	比較染料F	比較染料F	比較色素	比較	
7	C-1	1-3	1-3	比較色素	比較	
8	C-1	1-3	1-3	No.5	本発明	
9	C-1	1-1	1-1	No.41	本発明	
10	C-1	1-1	1-3	No.20	本発明	
11	C-2	1-1	1-1	No.5	本発明	
12	C-2	1-1,1-4	1-1	No.11	本発明	
13	C-2	1-1	1-3	No.20	本発明	
14	C-2	1-3	1-1	No.20	本発明	
15	C-2	1-1	1-1,1-4	No.15	本発明	
16	C-2	1-1,1-3	1-3	No.51	本発明	
17	C-2	1-1	1-1,1-3	No.41	本発明	
18	C-2	1-1,1-4	1-4	No.41	本発明	

試料 no.12、16、18 については染料は1:1(重量)で用いた

[0136]

【化24】

57 **比較色素**

[0137]

* 【化25】

比較染料A

$$C_2H_5$$
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_2H_5

特開平10-24654記載の化合物

比較染料B

特開平10-24654記載の化合物

比較染料C C₆H₁₁OCOH₂C HN CH₂OCOC₅H₁₁ CH₂OCOC₅H₁₁

特表平2-216140記載の化合物

比較染料D

特開平10-36695記載の化合物

[0138]

【化26】

59 比較染料**E**

特開平10-158253記載の化合物

特開平10-24654記載の化合物

【0139】センシトメトリーの評価

上記で作製した熱現像感光材料を半切りサイズに加工した後、810nmの半導体レーザーを用いて像様露光した。塗布試料の露光面と露光レーザー光の角度は80degとした。又、レーザーの出力は75mWであり、但し高周波重畳をし縦マルチモードで出力した。露光時間は 1×10^{-7} 秒で露光した。熱現像処理はヒートドラムを用いて均一加熱を行い、処理は120 $\mathbb C$ 、15秒で行った。かぶり、感度(かぶりより1.0高い濃度を与える露光量の比の逆数)を測定した。但し、試料 $\mathbb N$ o.1の値を100 とした相対値で示す。結果を表2 に示す。

【0140】又、鮮鋭性、残色ステイン、生保存性の評

【0141】鮮鋭性の評価

試料の10本/mmにおけるMTFを測定し、試料No.10MTF値を100とする相対値で示す。

価を以下の様に行った。これも表2に示す。

【0142】残色ステインの評価

現像済み試料のかぶり部分について可視光領域の分光吸収を測定し、試料No. 1の可視部の吸収極大の光学濃

20 度を100とする相対値を示す。値が小さいほど残色性がよい。

【0143】生保存性の評価

作製した熱現像感光材料を内部が25℃で湿度55%に保たれた密閉容器中に入れた後50℃で7日間経時した(強制経時)。比較として同じ熱現像感光材料を25℃で湿度55%にて遮光容器中に7日経時保存した(比較用経時)。これらの試料をセンシトメトリーの評価に用いたものと同じ処理を行い、かぶり部分の濃度も測定した。

30 【0144】 (かぶりの増加) = (強制経時のかぶり)- (比較用経時のかぶり)

を算出し感光材料の生保存性をみた。

【0145】かぶりの増加を保存かぶりとして、試料No. 1の値を100として、試料No. $2\sim18$ について算出した結果を表2に示す。

[0146]

【表2】

	61					62
試料 no.	かぶり	感度	鮮鋭性	可視部の吸収	保存かぶり	備考
1	100	100	100	100	100	比較
2	106	99	99	114	117	比較
3	112	101	98	125	138	比較
4	109	98	101	118	125	比較
5	110	100	100	120	129	比較
6	107	99	100	117	124	比較
7	105	100	109	30	113	比較
8	75	121	118	29	63	本発明
9	68	125	120	24	48	本発明
10	71	123	119	25	52	本発明
11	69	131	121	25	49	本発明
12	70	116	120	26	52	本発明
13	77	126	120	26	65	本発明
14	72	128	120	25	53	本発明
15	75	118	119	27	55	本発明
16	77	117	120	27	57	本発明
17	68	130	120	24	49	本発明
18	68	130	120	24	49	本発明

【0147】表2より本発明の試料はかぶりが低く、十 分な感度があり、残色ステインがなく、良好な鮮鋭性を 有し、かつ、感材の生保存安定性も良好であることがわ かる。

[0148]

【発明の効果】本発明により、画像の鮮鋭性がよく高い 赤外感度を有する熱現像感光材料を得ることが出来、レ ーザーイメージャー用或いはイメージセッター出力フィ ルム用として適した熱現像感光材料を得ることが出来 る。